# 2

# **ANTITUMOR AGENT**

Patent number:

JP56010117

**Publication date:** 

1981-02-02

Inventor:

MIZUNO DENICHI; ABE SHIGERU; BABA MASANORI

Applicant:

KOTOBUKI SEIYAKU CO LTD

Classification:

- international:

A61K35/78

- european:

Application number: JP19790086060 19790707 Priority number(s): JP19790086060 19790707

### Abstract of JP56010117

PURPOSE:An antitumor agent, having an immune enhancing action, and comprising a water-soluble extract of a dandelion as a main constituent. CONSTITUTION:An antitumor agent comprising a water-soluble extract consisting of (A) a polysaccharide which consists of at least glucan and mannan as a main constituent and (B) a small amount of protein as active constituents. The extract is obtained by extracting and separating a dandelion (Taraxacum platy carpum), i.e. a plant belonging to the genus Taraxacum of the subfamily Liguliflorae of the family Compositae in taxonomy, and shows an antitumor action by enhancing the immunological reaction of the host. The agent is effective against not only an allogenic tumor model but also an isogenic tumor model.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



Laid open to public as JP-A-56-010117 on February 2, 1981

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公告

報(B2) ⑫特 公

昭 62 - 6692

Mint Cl.4

識別記号 ADU

庁内整理番号 6640-4C ❷❷公告 昭和62年(1987)2月13日

A 61 K 35/78 31/715 // A 61 K 37/02

7252-4C 7138-4C

発明の数 1 (全4頁)

₩ 発明の名称 抗腫瘍剤

> ②特 願 昭54-86060

開 昭56-10117 ❸公

9出 昭54(1979)7月7日 賏

④昭56(1981)2月2日

野 伝 鎌倉市大船町岡本18 ·⑦桑 明 者 水

砂発 明 渚 安 部 茂

東京都足立区綾類4-22-21

明 者 賢 典 砂発 馬

東京都港区南青山4-6-3 ケービーハウス101号

寿 製 薬 株 式 会 社 ①出 願 人

長野県埴科郡坂城町大字坂城6351番地

秀男 弁理士 永田 外1名 70代 理 人

審 査 官 野

昭 實

1

## の特許請求の範囲

1 タンポポから水可溶画分として、抽出分離さ れる水溶性抽出物であつて、少なくともグルカ ン、マンナンからなる多糖体を主成分とし、少量 の蛋白質をも含有する物質を有効成分とする抗腫 5 瘍剤。

## 発明の詳細な説明

本願発明は、分類学上キク科タンポポ属として 分類される植物から得られる抗腫瘍剤に関するも

近年、微生物あるいは、非高等植物由来で、宿 主の免疫反応を促進する制癌性多糖類が報告され ている。

本発明者は分類学上最も進化した高等植物とい われるキク科に属するタンポポから抽出分離され 15 るいは抽出条件によつて若干相違するが、グルコ る水可溶画分が優れた抗腫瘍性を示すことを見い 出し、本発明をなすにいたつた。以下詳細に説明 する。

本発明において用いられる原料は、分類学上キ ク科 ( compositae ) タンポポ亜科 20 (Liguliflorae) タンポポ属 (Taraxacum) に属す る植物であつて、これに該当する植物は、日本で は食用にも供される西洋タンポポ(Taraxacum officinale)を始めとして20種自生しており、又 世界的には約100種程が知られている。本願にお 25 (syngeneic) な腫瘍モデルに対しても本願水溶 いては、単に「タンポポ」と記載した場合におい ても、以上にのべた分類学上タンポポ属

(Taraxacum) として分類される植物を意味する ものとする。

本願抗腫瘍剤は、タンポポから水可溶画分とし て得られる水溶性抽出物であって、粗画分をその まゝ、あるいは、好ましくは再沈澱、透析等通常 行なわれる簡単な精製操作によって混在する不純 物、金属イオン等を除去した後、凍結乾燥したも のを有効成分とするものである。本願水溶性抽出 物は、グルカン、マンナン等から成る多糖体を主 10 成分とし、さらに若干の蛋白質を含有するもので あつて、これらは一般に多糖体がそうであるよう に糖類が複雑に鎖状に連なり、そこに蛋白質が結 合している構造をなすものと考えられる。

本願水溶性抽出物の組成は、原料タンポポ、あ ースとマンノースとの比がおよそ2対1で、且つ 約1%の蛋白質を含有し、糖含量が30~50%、窒 素含量が1~2%であることによつて特徴づけら れている。

本願抽出物は、宿主の免疫反応を促進すること により優れた抗腫瘍作用を示すものであつて、特 に従来知られているこの種の抗腫瘍剤が、主とし て同種腫瘍的 (Allogeneic) な腫瘍モデルに対し てのみ有効であるのに対して、同系腫瘍的 性抽出物は有効である点に著しい特徴を有するも のである。

15

以下薬理試験例及び一製造実施例を例示する が、上述の趣旨により、本願抽出物の製造方法 は、これに限られるものでないことは明らかであ

## (実施例)

タンポポ、たとえば西洋タンポポ (Taraxacum officinale) の全草を適宜細断乾燥 したものに精製水を加えて、70~80℃で数時間加 - 熱した後沪過する。沪液に35~50%程度のエタノ ール水溶液を加え27℃付近で2日間放置した後、10 期を変えて、それに応ずる抗腫瘍作用を検討し 上清を棄て、生じた沈澱物を沪取する。この沈澱 物に精製水(脱イオン水)を加え、一昼夜煮沸し た後沪過し、沪液を水で1昼夜透析した後、透析 内液を凍結乾燥して目的物を得る。収率は乾燥物 換算で5~10重量%である。

## (試験例 1)

## 急性毒性試験

ddY系マウスを用いて、LDso(経口)を求めて みると、LDsoは10g/kg以上であることが確認さ れた。マウスにこれ以上の経口投与が不可能に近 20 いことを考えると本願抽出物は非常に臨性の低い 物質であると考えられる。

## 〔試験例 2〕

# ddY-エーリッヒ系腫瘍に対する作用

この検定法は、腫瘍細胞をマウス右ソケィ部皮 25 下に移植し日を追つて、その腫瘍の径を測定する ことにより効果を検定するもので、宿主介在性の 抗腫瘍作用を検定するのに適した方法である。な お薬物は腫瘍細胞内あるいはその回りに、投与せ ずとも腹腔内投与で効果が現われる。第1図に示 30 が、人癌が現実には発癌の段階で治療を受け始め す如く、本願抽出物30mg/kg、150mg/kg投与に より、薬剤投与後直ちに効果が現われるのではな く、薬剤投与期間(1~10日間)後約1週間ほど してから腫瘍径の減少が観察される。このことは 本願物質が宿主介在性の免疫反応増強物質である 35 ことを示唆するものであり、更に21日目に行なつ た、腫瘍細胞より調製した抗原分画を投与するこ とにより惹起される遅延型アレルギー反応(以下 T-DHR試験と略す、詳細は後述)が担癌コン トロールに比べ上昇していることからも、この物 40 質が宿主介在性の作用機序を有することを支持す るものである。参考までに述べれば6メルカプト プリン、マイトマイシンCなどの代謝拮抗物質 又、アルキル化剤の類の制癌剤では、この種の増

殖抑制の曲線の型からも本願抽出物は少なくとも 上記2種の制癌剤とは異なるタイプの作用機序を 有するものであることが予測できる。

### (試験例 3)

# 本願抗腫瘍剤の最適投与時期の検討

試験例2で明らかな如く、本願抽出物は、投与 期間中及びその直後に効果を発揮する類のもので はないので、本願抽出物の最適の投与時期を検討 する目的で、試験例2と同様の系を用いて投与時 た。その結果を表し1に示す。

> 丧 35日後の腫瘍重量 (エーリッヒ同型

## 腫瘍)

君羊	投与日数	腫瘍重量 (平均±S.E.) <sup>(g)</sup>
対照群		5.23±1.82
本願物質 30mg/kg	1······10 7······16 2······20 (隔日投与)	3.92±0.75 2.03±0.66 1.62±0.49

これによれば、いわゆる前期投与 (day~10) においては効果は小さいが投与時期をおくらせた (day7~16) 投与群及び (day2~20) 隔日投与群 においては有意な腫瘍径の減少を認めた。この特 筆すべき現象の原因について現在検討中である るのではなく、ある程度発達した段階で、はじめ て治療を受けるのが実状であることを考えると、 甚だ意義の大きい結果ということができる。 (試験例 4)

## 抗腫瘍性と関連した免疫反応の検討

試験例2で述べたように、本願抽出物が腫瘍増 殖を抑制し始める時期において、いわゆるT-DHR反応が担癌対照群より増加している事実に 注目し、この反応について更に詳細に検討した。

実験は腫瘍抗原分画を序め調製し、その分画を 同じエーリツヒ腫瘍細胞を接種したマウスの足蹠 に投与することにより、その投与部位でいわゆる 古典的な抗原抗体反応を起こす。その結果、投与 部位においてリンホカイン等がT-cellより誘起

され、足蹠が膨満するので、この厚みを測定する ことにより、抗原抗体反応の程度を知る方法であ る。本実験は腫瘍接種後21日目に行なわれた。こ の結果を表ー2に示す。

> 害 接種後21日目における T-DHR反応

君羊	足蹠厚増加 (平均+S.E.)(X10mm)
対 照 群 (担癌マウス)	0.83±1.35
本願物質。30mg/kg 110日投与 1120日投与 220日(隔日投与)	3.33±1.68 7.33±1.24 6.88±1.35
レソチナン 1.7mg/kg	6.83±1.35

投与(day1-10)においては足蹠の厚み (footpadthickness) の増大は、それ程大きくは ないが、(day11-20) の後期投与群と (day2-20) 隔日投与群においては著明な増大が認められ る。表-1に示した腫瘍増殖抑制効果の強さと、25〔試験例 6〕 このT-DHR反応の強さは、この様に相関関係 にあることは注目に値する。更に阿部等の結果 (Abe, S., Ohkuma, M., Yamazaki M., and Mizuno, D.Gann67 685~692 (1976)) による と担癌マウスのT-DHR反応は腫瘍接種後1週30その腹腔細胞を採取し、癌細胞と混合し、 間程度でピークに達し、それ以後は低下の傾向に あることが報告されている。従つて、(day11-20) の後期投与群で癌が退縮し、かつ(day21) でT-DHR反応が上昇しているという事実は、 腫瘍抗原に対する抗原抗体反応が接種後経時的に 35 ファージの癌細胞破壊(cytolysis)活性の上昇 **滅衰していくのを本願抽出物が元のレベルに回復** させる作用があることを示唆している。

## (試験例 5)

同系腫瘍 (Syngeneic tumor) に対する作用 本願抽出物のような免疫賦活剤が同種腫瘍 40 (Allogeneic tumor) 以外の同系腫瘍 (Syngeneic tumor) に対しても同様に有効であ るか否かという問題は、人癌が実際に同系腫瘍で あるということを考える時に、重要な意味を持つ

ている。そこで次に同系腫瘍であるDDD-MCS8 を用いた抗腫瘍作用の検索を行なつた。

裘

DDD-MCS8同系腫瘍に対す る本願抽出物の作用

	群	完全退 縮動物	30日後の腫瘍重量(g) (平均±5.E.)
	対照群	0/6	1,55±0.42
<i>10</i>	本願物質 30 mg / kg 150 mg / kg	3/7	0.70±0.30 1.78±0.32
15	ピシバニール 300mg/kg	0/7	2.05±0.26

結果は衷-3に示すように本願抽出物は30mg/ kg (day1-10) 投与で有効であり、同時に検索 したピシバニールに比しても有効性が高く、特に 完全退縮を示した例が7例中3例に観察された。 表-2に示す如く、本願抽出物のいわゆる前期 20 更にもう一つの代表的同系腫瘍であるCaH-MM46を用いた実験においても本願抽出物は有効 性を示した。この結果を第2図に示すが、本願抽 出物が同種腫瘍のみならず、同系腫瘍に対しても 有効であることの証左である。

マクロフアージ腫瘍細胞破壊活性に対する作用 以上述べてきたような本願抽出物の抗腫瘍作用 の機序を解明する一手段としてC<sub>3</sub>H-MM<sub>4</sub>。担癌 マウスに本抽出物(40mg/kg腹腔内)3回投与後 Yamazaki 等の方法(Yamazaki, M., et al. Gann<u>66</u> 489~497 (1975)) に従いADMC (Anti -body dependent macrophage cytolysis) 検定 を行なつたところ、本願抽出物投与によりマクロ が見られ、(第4図) 本願抽出物の抗腫瘍効果発 現のためにはマクロフアージが関与していること が示唆された。

## 図面の簡単な説明

第1図は、本抗腫瘍剤のddYーエーリッヒ固型 腫瘍に対する作用を示すグラフである。第2図は C<sub>2</sub>H - MM<sub>46</sub>同系腫瘍に対する本願抗腫瘍剤の作 用を示すグラフである。第3図は本願抗腫瘍剤の マクロフアージ腫瘍細胞破壊活性を示すグラフで 7

ある。

